

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年10 月25 日 (25.10.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/78990 A1

区中堂寺壬生川町29-1 Kyoto (JP). 椿 隆幸 (TSUB-

AKI, Takayuki) [JP/JP]; 〒615-8024 京都府京都市西京

650-0031 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1 貿易

(74) 代理人: 角田嘉宏,外(SUMIDA, Yoshihiro et al.); 〒

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: B41N 101/00, 23/08, B41J 2/01, C08J 5/18

B41M 5/00, C08L 71/02,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/02190

(22) 国際出願日:

2000年4月5日(05.04.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(81) 指定国 (国内): CN, KR, US.

区桂西滝川町42-4-C Kyoto (JP).

ビル3階 有古特許事務所 Hyogo (JP).

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 第一工 業製薬株式会社 (DAI-ICHI KOGYO SEIYAKU CO., LTD) [JP/JP]; 〒600-8873 京都府京都市下京区西七 条東久保町55 Kyoto (JP). 三菱樹脂株式会社 (MIT-SUBISHI PLASTICS, INC.) [JP/JP]; 〒100-0005 東京 都千代田区丸の内2丁目5番2号 Tokyo (JP).

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松尾牟晶 (MAT-SUO, Katsuaki) [JP/JP]; 〒600-8806 京都府京都市下京 添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

RECEIVED
JAN 2 3 2002
TC 1700

(54) Title: RESIN COMPOSITION FOR INK-JET RECORDING SHEET, THE RECORDING SHEET, METHOD OF THE RECORDING. AND PROCESS FOR PRODUCING THE RECORDING SHEET

(54) 発明の名称: インクジェット記録シート用樹脂組成物、同記録シート、同記録方法及び同記録シートの製造方法

(57) Abstract: A resin composition for ink-jet recording sheets which is satisfactory in ink absorption and the effect of inhibiting ink running. The ink-jet recording sheet comprises a base layer and an ink-receiving layer formed on the base layer. The ink-receiving layer comprises a water-absorbing polymer (1) represented by the chemical formula (1) as the main component and a cationic polymer (2). The polymer (1) and the polymer (2) are mixed in a proportion of from 50/50 to 99/1 by weight. A cationic or nonionic surfactant (3) is incorporated into the ink-receiving layer in an amount of 1 to 10 wt.%.

VO 01/78990 A1

#### (57) 要約:

本発明によって、インク吸収性と滲み抑制効果とを満足するインクジェット記録シート用樹脂組成物、インクジェット記録シート、インクジェット記録シートの製造方法が提供される。本発明のインクジェット記録シートは、基材層と、この基材層に積層されたインク受理層とから構成される。このインク受理層は、下記化学式(I)で表される吸水性高分子化合物(1)を主成分とし、カチオン性高分子化合物(2)を含有する。吸水性高分子化合物(1)とカチオン性高分子化合物(2)との重量混合比を、50/50以上99/1以下とする。インク受理層に、カチオン性又はノニオン性の活性剤(3)を1重量%以上10重量%以下配合する。

## 明 細 書

インクジェット記録シート用樹脂組成物、同記録シート、同記録方法 及び同記録シートの製造方法

5

10

#### 〔技術分野〕

本発明はインクジェット記録シート用樹脂組成物、インクジェット記録シート、インクジェット記録方法及びインクジェット記録シートの製造方法に関するものであり、特に水性インクを用いたインクジェット記録に好適なインクジェット記録シート用樹脂組成物、インクジェット記録シート、インクジェット記録方法及びインクジェット記録シートの製造方法に関するものである。

#### [背景技術]

- 15 インクジェット記録は、騒音がなく、高速印字が可能であり、複数個の ノズルを使用することにより多色印刷を行うことができ、しかも低コスト であることから、カラーコピー、コンピューター等の画像情報出力装置と して急速に普及しつつある。このインクジェット記録用の媒体には、
  - (1) インクの吸収速度が速いこと、
- 20 (2) インクの乾燥が早いこと、
  - (3) インク吸収時にドットが広がったりドットの周縁部がぼやけたりしないこと、
  - (4) 印刷ムラが発生しにくいこと、
  - (5) 異色間の印刷界面が鮮明であること、
- 25 (6) 印刷後に長期間保存されても品質が安定であること、特に高湿度下

10

15

20

25

でも滲み等の画像の変質が発生しにくいこと 等の特性が要求される。

従来より、インクジェット記録シートは、水不溶性のフィルムを支持体としてインク吸収層に主として親水性ポリマーを積層したものが用いられている。これらの親水性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルアルコール変性体、ポリビニルピロリドン、ゼラチン等の水溶性ポリマーが挙げられる。さらに、上記親水性ポリマーと吸水性樹脂との組み合わせを用いたものや、シリカ、アルミナ等の多孔質無機粉末を併用したインクジェット記録シートも提案されている。しかし、これらのインクジェット記録シートを用いて記録した場合、インク吸収層に積層された水溶性樹脂が保存時に水分を吸収し、インクの滲みが発生してしまうという問題が指摘されている。

かかる不都合を解消するため、インク吸収層にカチオン性物質を含有させ、このカチオン性物質と水性インクに用いられているアニオン系の染料との反応によりインクの滲みを防止するインクジェット記録シートが提案されている。しかしながら、このインクジェット記録シートでは、カチオン性物質が水溶性ポリマーとの相溶性に劣るため、このカチオン性物質がインク受理層の表面にブリードアウトしてしまうことがある。また、カチオン性物質に熱可塑性がないため、インクジェット記録シートを得るには溶液で塗布しなければならないという、製造上の制約も受けている。また、カチオン性物質とインク成分であるアニオン系染料との反応物の定着性が不十分であり、結果的には滲み現象が防止できないこともある。さらに、カチオン性物質とアニオン系染料との反応物が色調を変化させることも起こっている。

このように、種々の要求特性の全てを満足するインクジェット記録シートは未だ得られていないのが実状である。本発明はこの問題に鑑みてなさ

れたものであり、種々の要求特性、特にインク吸収性と滲み抑制効果とを満足するインクジェット記録シート用樹脂組成物、インクジェット記録シート、インクジェット記録方法及びインクジェット記録シートの製造方法を提供することをその目的とするものである。

5

10

15

20

#### [発明の開示]

前述の目的を達成するためになされた発明は、

下記化学式(I)で表される吸水性高分子化合物(1)を主成分とし、 カチオン性高分子化合物(2)を含有することを特徴とするインクジェット記録シート用樹脂組成物である。

$$-\{A X^1A R^1 \} - \{A X^1A R^1$$

「上記式(1)中、Aは→CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)→と→CH<sub>2</sub> CHO)→とからなり、その付加形態が

$$(CH_2CH_2O)_{\overline{m}}$$
  $(CH_2CH_2O)_{\overline{p}}$  である

(ただし、m,n,pは1以上の整数である。また、繰り返し数m, n,pより計算される重量比は44(m+p)/(炭素数4以上のアルキレンオキシドの分子量) n=94/6~80/20に設定され、また、各繰り返し単位m, pより計算される重量割合において、p/(m+p)が50重量%以上となるよう設定される。 Yは炭素数2以上の炭化水素基である。)。そして、X<sup>1</sup>は活性水素基を2個有する有機化合物の残基、R<sup>1</sup>はジカルボン酸類化合物残基である。〕

25

この発明にかかるインクジェット記録シート用樹脂組成物では、上記化 学式([)で表される吸水性高分子化合物(1)を主成分とし、これにカ

4

チオン性高分子化合物 (2) が相溶されているので、優れたインク吸収性 を維持しつつ、高湿度下で保存した際の滲みを抑制することができる。

この発明において、カチオン性高分子化合物 (2) として、下記の (a) 若しくは (b) の単独又は混合物を用いれば、これらが吸水性高分子化合物 (1) との親和性に優れるのでインク受理層表面にブリードアウトすることがなく、しかもインク成分に使用されているアニオン系染料との反応による色調の変化が防止される。

(a)下記化学式(II)で表されるエチレン構造単位65モル%以上99年ル%以下、下記化学式(III)で表されるアクリレート構造単位15モル%以下及び下記化学式(IV)で表されるアクリルアミド構造単位1モル%以上35モル%以下からなる、線状に不規則に配列した重量平均分子量が1000以上5000以下のカチオン性高分子化合物;

(式中、 $R^2$ は炭素数1~4のアルキル基を示す。)

15

20

25

$$-(CH_2-CH)-R^4$$
 $| GONH-R^3-N-R^5 \cdot X = (IV)$ 

(式中、 $R^3$ は炭素数2~8のアルキレン基、 $R^4$ 及び $R^5$ はそれぞれ 炭素数1~4のアルキル基、 $R^6$ は炭素数1~12のアルキル基、炭素 数7~12のアリールアルキル基又は炭素数6~12の脂環アルキル基、  $X^6$ はハロゲンイオン、 $CH_3OSO_3^-$ 又は $C_2H_5OSO_3^-$ を示す。)

> (b) 上記化学式(II) で表されるエチレン構造単位65モル%以上99 モル%以下、上記化学式(III) で表されるアクリレート構造単位15モル %以下及び下記化学式(V)で表されるアクリルアミド構造単位1モル% 以上35モル%以下からなる、線状に不規則に配列した重量平均分子量が 1000以上5000以下のカチオン性高分子化合物

$$\begin{array}{c|c} -(CH_2-CH) - & R^4 \\ \hline CONH-R^3-NH - X^{\Theta} & (V) \\ \hline R^5 \end{array}$$

(式中、  $R^3$ は炭素数2~8のアルキレン基、 $R^4$ 及び $R^5$ はそれぞれ 炭素数1~4のアルキル基、 $X^6$ はハロゲンイオン、  $CH_3OSO_3^-$  又は $C_2H_5OSO_3^-$ を示す。)

10

15

20

上記(a)及び(b)のカチオン性高分子化合物(2)では、上記化学式(III)で表されるアクリレート構造単位が含まれるのが好ましいが、必ずしも含まれる必要はない。従って、このアクリレート構造単位のモル分率は上限(15モル%)のみを規定しており、下限については特には規定していない。

これらの発明において、吸水性高分子化合物(1)とカチオン性高分子化合物(2)との重量混合比を、50/50以上99/1以下とすれば、インク吸収性と滲み抑制効果とをよりバランスよく発現させることができる。

これらの発明において、カチオン性又はノニオン性の活性剤(3)を配合すれば、高湿度下で保存した際の滲みをよりよく抑制することができる。活性剤(3)の配合量は、1重量%以上10重量%以下が好ましい。

これらのインクジェット記録シート用樹脂組成物を用いたインク受理層を基材層と積層してインクジェット記録シートを構成し、水性カラーインクの小滴を吐出してインク受理層に付着させてインクジェット記録を行えば、鮮明で、かつ高湿度下で保存した際の滲みの少ない像を得ることができる。

このインクジェット記録シートは、基材層を構成する樹脂組成物をシート状に押し出すとともに、上記本発明のインクジェット記録シート用樹脂組成物も同時にシート状に押し出して、両者を同時積層することにより、簡便に得ることができる。

#### [発明を実施するための最良の形態]

本発明にかかるインクジェット記録シートの最大の特徴は、インク受理 25 層が上記化学式(I)で表される吸水性高分子化合物(1)を主成分とし ている点にある。ここで「吸水性高分子化合物(1)を主成分とする」と

10

15

20

25

は、吸水性高分子化合物(1)が主要ポリマーであることを意味する。具体的には、インク受理層に占める吸水性高分子化合物(1)の率を50重量%以上とするのが好ましい。

上記化学式(I)においてAで表される部分は、繰り返し数mで表されるエチレンオキシド鎖と、繰り返し数pで表されるエチレンオキシド鎖とが、繰り返し数nで表される炭素数4以上のアルキレンオキシド鎖を挟んで両末端に位置するような形態をとる。

上記繰り返し数 n で表される炭素数 4 以上のアルキレンオキシド鎖としては、例えばブチレンオキシドに起因するブチレンオキシド鎖と、炭素数 1 2以上のαーオレフィンオキシドに起因する炭素数 1 2以上のαーオレフィンオキシド鎖とが挙げられる。すなわち、上記化学式(I)において、繰り返し数 n がブチレンオキシドに起因するブチレンオキシド鎖の場合、Yはエチル基となる。また、繰り返し数 n が炭素数 1 2以上のαーオレフィンオキシドに起因する炭素数 1 2以上のαーオレフィンオキシドに起因する炭素数 1 2以上のαーオレフィンオキシド鎖の場合、Yは炭素数 1 0以上の炭化水素基となる。

なお、 $\alpha$  ーオレフィンオキシド鎖の場合、起因となる炭素数 1 2以上の $\alpha$  ーオレフィンオキシドは、炭素数 1 2以上のアルキレン基を有するエポキシド化合物であれば特に限定されるものではなく、より好ましくは炭素数 1 2から炭素数 3 0 の範囲のアルキレン基を有するエポキシド化合物である。このような $\alpha$  ーオレフィンオキシドは、単独で又は 2 種以上併せて混合した混合物として使用される。

繰り返し数nで表されるアルキレンオキシド鎖がブチレンオキシド鎖の場合、繰り返し数m及びpで表される二つのエチレンオキシド鎖は、上記化学式(I)においてAで表される部分中80重量%以上90重量%以下、好ましくは82重量%以上87重量%以下存在するように設定される。また、繰り返し数nで表されるアルキレンオキシド鎖が炭素数12以上の

10

15

20

25

α-オレフィンオキシド鎖の場合、繰り返し数m及びpで表される二つの エチレンオキシド鎖は、上記化学式(I)においてAで表される部分中9 0重量%以上94重量%以下、好ましくは92重量%以上94重量%以下 存在するように設定される。すなわち、上記化学式(I)のAで表される 部分において、下記式

(44・(m+p))/((炭素数4以上のアルキレンオキシドの分子量)・n)

にて算出される値は、80/20以上94/6以下の範囲に設定される。 なお、ここで44はエチレンオキシドの分子量である。

繰り返し数m及びpで表される二つのエチレンオキシド鎖の割合が上記 範囲未満であると、インクジェット記録シートのインク吸収性が低下して しまうことがある。逆に、この割合が上記範囲を超えると、高湿度下での 保存時に水分を吸収してインクの滲みが発生してしまうことがある。

上記化学式(1)のAで表される部分において、p/(m+p)で算出される値、すなわち二つのエチレンオキシド鎖(繰り返し数m及びpの部分)の合計量中繰り返し数pの部分が占める割合は、50%以上に設定される必要があり、特に60%以上80%以下に設定されるのが好ましい。これにより、後述するジカルボン酸類化合物R¹とのエステル化反応及びエステル交換反応が容易となる。

上記化学式(1)においてX¹で表される部分は、活性水素基を2個有する有機化合物としてはる有機化合物の残基である。活性水素基を2個有する有機化合物としては、例えばエチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、1,4ーブタンジオール、1,6ーへキサンジオール、ネオペンチルグリコール、ビスフェノールA、ポリテトラメチレングリコール、シクロへキサン-1,4ージメタノール等の脂環式ジオール、ブチルアミン、ラウリルアミン、オクチルアミン、シクロへキ

10

15

20

25

シルアミン、アニリン等のアミン類等が挙げられる。これらは単独で又は 2種以上併せて用いられる。

上記化学式(I)においてR¹で表される部分は、ジカルボン酸類化合物 残基である。適用できるジカルボン酸類化合物としては、例えばジカルボン酸、ジカルボン酸無水物、ジカルボン酸の低級アルキルエステル等が挙げられる。上記ジカルボン酸としては、例えばフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、マロン酸、コハク酸、セバシン酸、マレイン酸、フマル酸、アジピン酸、イタコン酸等が挙げられる。上記ジカルボン酸無水物としては、例えば上記各種ジカルボン酸の無水物が挙げられる。また、上記ジカルボン酸の低級アルキルエステルとしては、例えば上記各種ジカルボン酸のメチルエステル、ジメチルエステル、エチルエステル、ジエチルエステル、プロピルエステル、ジプロピルエステル、デルエステル、ジェチルエステル、ジオリーピルエステル、ジェチルエステル、ガロピルエステル、ジプロピルエステル等が挙げられる。これらは単独で又は2種以上併せて用いられる。なかでも、特に反応の容易性という観点から、ジカルボン酸無水物又はジカルボン酸の低級アルキルエステルを用いることが好ましい。

この化学式(I)で表される吸水性高分子化合物(1)は自重の5~1 5倍程度の吸水性を示すので、これを用いることによりインク受理層にインク吸収性を付与することができる。また、この吸水性高分子化合物(1)は熱可塑性であるため押出等によってシート状に成形することができ、インクジェット記録シートを容易に製造することが可能となる。

ここで、上記化学式(I)で表される吸水性高分子化合物(1)の製造方法の一例について説明する。まず、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の苛性アルカリを触媒として、約90~200℃の温度で、活性水素基を2個有する有機化合物にエチレンオキシドを付加重合させる。ついで、これに、炭素数4以上のアルキレンオキシドを付加重合させ、さらに、エチレンオキシドを付加重合させる。すなわち、活性水素基を2個有する有

10

15

20

25

機化合物にエチレンオキシド、ブチレンオキシド又は炭素数12以上のαーオレフィンオキシド、エチレンオキシドの順でブロックで付加重合させる。なお、この段階で得られるポリアルキレンオキシド化合物は、重量平均分子量が5000以上30000以下、特に10000以上30000以下とされるのが好ましい。重量平均分子量が上記範囲未満であると、インク受理層の成形性が低下してしまうことがある。逆に、重量平均分子量が上記範囲を超えると、アルキレンオキシド付加反応での反応速度が著しく低下してしまうことがある。次に、このポリアルキレンオキシド化合物にジカルボン酸類化合物を添加する。そして、昇温して80~250℃の加熱下において0.1~2.7×10³Paの減圧にして脱水または脱アルコールを行う。この間の反応時間は、通常30分~10時間である。こうして、吸水性高分子化合物(1)を得る。

なお、ポリアルキレンオキシド化合物にジカルボン酸類化合物を添加する場合の両者の配合割合は、当量比で、1/3.5以上1/0.5以下の 範囲に設定することが好ましい。

このようにして得られる吸水性高分子化合物(1)は、重量平均分子量を10000以上30000以下の範囲に設定することが好ましく、50000以上20000以下の範囲に設定するのが特に好ましい。なお、得られる吸水性高分子化合物(1)の重量平均分子量をその製造時に使用されるポリアルキレンオキシド化合物の重量平均分子量で除算した値は、3以上が好ましく、3以上21以下がより好ましく、5以上21以下がさらにより好ましい。

本発明にかかるインクジェット記録シートの他の特徴は、インク受理層 がカチオン性高分子化合物(2)を含有する点にある。カチオン性高分子 化合物(2)は水性インクに一般的に用いられているアニオン系の染料と 反応するので、これによりインクの滲みが防止される。また、カチオン性

10

15

高分子化合物(2)は高分子であるが故に、インク受理層の表面にブリードアウトすることがない。なお、ここでカチオン性高分子化合物(2)とは、重量平均分子量が1000以上、好ましくは5000以上のカチオン性物質を意味する。

カチオン性高分子化合物(2)の配合量は、吸水性高分子化合物(1)とカチオン性高分子化合物(2)との重量混合比において50/50以上99/1以下とするのが好ましく、65/35以上90/10以下とするのがより好ましい。カチオン性高分子化合物(2)の配合量が上記範囲未満であると、インクジェット記録シートが高湿度下で保存された場合に水分を吸収し、インクの滲みが発生してしまうことがある。逆に、配合量が上記範囲を超えると、インク受理層のインク吸収性が低下してしまうことがある。

好適に用いられるカチオン性高分子化合物(2)としては、

- (a) 上記化学式(II) で表されるエチレン構造単位65モル%以上99 モル%以下、上記化学式(III) で表されるアクリレート構造単位15モル %以下及び上記化学式(IV) で表されるアクリルアミド構造単位1モル% 以上35モル%以下からなる、線状に不規則に配列した重量平均分子量が 1000以上5000以下のカチオン性高分子化合物 及び
- 20 (b) 上記化学式(II) で表されるエチレン構造単位65モル%以上99 モル%以下、上記化学式(III) で表されるアクリレート構造単位15モル %以下及び上記化学式(V)で表されるアクリルアミド構造単位1モル% 以上35モル%以下からなる、線状に不規則に配列した重量平均分子量が 1000以上5000以下のカチオン性高分子化合物 が挙げられる。これらのカチオン性高分子化合物(2)は、単独で又は混

合して用いられる。これら(a)及び(b)のカチオン性高分子化合物(

10

15

20

25

2) を用いれば、インクの滲みがより防止され、インク成分であるアニオン系染料との反応による色調の変化が抑えられる。

上記(a)のカチオン性高分子化合物(2)は、上記化学式(II)で表されるエチレン構造単位を65モル%以上99モル%以下含有する必要があり、特に65モル%以上80モル%以下含有するのが好ましい。含有量が上記範囲未満であると、吸水性高分子化合物(1)との相溶性が低下してしまうことがある。逆に、含有量が上記範囲を超えると、染料との反応に預かるアクリルアミド構造単位が不足し、染料との反応が得られずに滲み現象を引き起こしてしまうことがある。

上記(a)のカチオン性高分子化合物(2)は、上記化学式(III)で表されるアクリレート構造単位を15モル%以下含有する必要があり、特に5モル%以上10モル%以下含有するのが好ましい。含有量が上記範囲未満であると、吸水性高分子化合物(1)との相溶性が得られなくなってしまうことがある。逆に、含有量が上記範囲を超えると、カチオン性高分子化合物(2)の製造が困難となってしまうことがある。

上記(a)のカチオン性高分子化合物(2)は、上記化学式(IV)で表されるアクリルアミド構造単位を1モル%以上35モル%以下含有する必要があり、特に10モル%以上30モル%以下含有するのが好ましい。含有量が上記範囲未満であると、染料との反応当量が不足し、未反応の染料が存在して滲みが発生してしまうしまうことがある。逆に、含有量が上記範囲を超えると、吸水性高分子化合物(1)との相溶性が極端に低下してしまうことがある。

上記(b)のカチオン性高分子化合物(2)は、上記化学式(II)で表されるエチレン構造単位を65モル%以上99モル%以下含有する必要があり、特に65モル%以上80モル%以下含有するのが好ましい。含有量が上記範囲未満であると、吸水性高分子化合物との相溶性が低下してしま

10

15

20

25

うことがある。逆に、含有量が上記範囲を超えると、染料との反応に預かるアクリルアミド構造単位が不足し、染料との反応が得られずに滲み現象 を引き起こしてしまうことがある。

上記 (b) のカチオン性高分子化合物 (2) は、上記化学式 (III) で表されるアクリレート構造単位を15モル%以下含有する必要があり、特に5モル%以上10モル%以下含有するのが好ましい。含有量が上記範囲未満であると、吸水性高分子化合物 (1) との相溶性が低下してしまうことがある。逆に、含有量が上記範囲を超えると、カチオン性高分子化合物 (2) の製造が困難となってしまうことがある。

上記(b)のカチオン性高分子化合物(2)は、上記化学式(V)で表されるアクリルアミド構造単位を1モル%以上35モル%以下含有する必要があり、特に10モル%以上30モル%以下含有するのが好ましい。含有量が上記範囲未満であると、染料との反応当量が不足し、未反応の染料が存在して滲みが発生してしまうことがある。逆に、含有量が上記範囲を超えると、吸水性高分子化合物(1)との相溶性が極端に低下してしまうことがある。

上記(a)及び(b)のカチオン性高分子化合物(2)は、各構造単位が線状に不規則に配列している。これにより熱可塑性が得られ、吸水性高分子化合物(1)の熱可塑性と相まってインク受理層の熱成形が可能となる。また、これらのカチオン性高分子化合物(2)の重量平均分子量は、1000以上5000以下であり、特に5000以上3000以下とされるのが好ましい。重量平均分子量が上記範囲未満であると、カチオン性高分子化合物(2)がインク受理層の表面にブリードアウトしてしまうことがある。逆に、重量平均分子量が上記範囲を超えると、溶融粘度が上昇して吸水性高分子化合物(1)との混合がしにくくなってしまうことがある。

10

15

20

25

本発明のインクジェット記録シートのインク受理層には、カチオン性又はノニオン性の活性剤(3)が配合されるのが好ましい。これにより、インク受理層の親水性をより増加させるという理由で、インク吸収速度を高めることができ、かつインクの滲みを防止することができる。

好適に用いられるカチオン性の活性剤(3)としては、例えば第二級アンモニウム塩型カチオン活性剤、第三級アンモニウム塩型カチオン活性剤、第四級アンモニウム塩型カチオン活性剤等が挙げられる。また、好適に用いられるノニオン性の活性剤(3)としては、アルキルフェノール型ノニオン活性剤、高級脂肪酸系ノニオン活性剤、高級アルコール型ノニオン活性剤、高級脂肪酸系ノニオン活性剤、プロロニック型ノニオン活性剤、プロピレングリコール脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル等が挙げられる。

カチオン性又はノニオン性の活性剤(3)のインク受理層における配合量は、1重量%以上10重量%以下が好ましく、2重量%以上5重量%以下が特に好ましい。配合量が上記範囲未満であると、インク吸収速度が低下したり、インクの滲みが発生しやすくなったりしてしまうことがある。逆に、配合量が上記範囲を超えると、インク受理層の表面にブリードアウトを起こして表面のベタツキが発生してしまうことがある。

インク受理層の厚みはインクを吸収できるものであれば特には限定されないが、一般的には $10\mu$ m以上 $50\mu$ m以下、特には $20\mu$ m以上 $30\mu$ m以下とされる。

本発明のインクジェット記録シートは、基材層にインク受理層が積層されて構成されている。基材層の材質は特には限定されないが、例えばポリエステル系樹脂、ポリアミド、ポリオレフィン等の水不溶性のプラスチックからなるフィルムが好適に用いられる。特に、透明性、フィルム硬度及び受理層の密着性に優れるポリエステル系樹脂が好ましい。基材層の厚みは特には限定されないが、一般的には50μm以上100μm以下、特に

10

15

20

25

は70 μ m以上100 μ m以下とされる。

ここで、本発明のインクジェット記録シートの製造方法について説明する。まず吸水性高分子化合物(1)とカチオン性高分子化合物(2)とを既知の方法で溶融・混合し、必要に応じてカチオン性又はノニオン性の活性剤(3)を混合して樹脂組成物を得る。次にこれをペレット化し、さらに溶融してフィルム状に押し出しつつ基材層に積層して、インクジェット記録シートを得る。なお、基材層がプラスチック製である場合は、インク受理層と基材層との両方を押し出しつつ積層するいわゆる共押出により、インクジェット記録シートを製造することもできる。この共押出により、インクジェット記録シートの製造工程を簡略化することができる。

また、インク受理層に用いられる前述の樹脂組成物を溶解できる溶剤 (例えばトルエンとメタノールとの混合溶剤) にこの樹脂組成物を溶解し、これを基材層に塗工することによってもインクジェット記録シートを製造することができる。塗工には、例えばバーコーター、ロールコーター、ブレードコーター、キスコーター等の既知の各種方法を採用することができる。

前述の押出又は塗工により基材層にインク受理層を積層するに際し、必要に応じ、両層の接着強度を高める等の目的で、基材層表面にプライマー 処理を施しても良い。

このインクジェット記録シートを用いてインクジェット記録を行うと、 水性インクがインク受理層に速やかに吸収され、鮮明な像を得ることができる。また、印刷後のインクジェット記録シートが長時間高湿度下で保存された場合でも、インクの滲みが発生しにくい。

以下、実施例に基づき本発明の効果を明らかにするが、この実施例の記載に基づいて本発明が限定的に解釈されるものではないことはもちろんである。

10

15

20

25

#### [実施例1]

上記式(I)におけるmが52であり、nが14であり、pが155であり、Yがエチル基であり、X'がエチレングリコール残基であり、R'がイコサン二酸残基である吸水性高分子化合物(1)を用意した。この吸水性高分子化合物(1)では、ポリアルキレンオキシド化合物中の炭素数4以上のアルキレンオキシドが占める率は11重量%であった。また、AX'Aで表されるポリアルキレングリコール残基の重量平均分子量は20294であった。また、この吸水性高分子化合物(1)の重量平均分子量は154800であった。なお、分子量の測定は、水系GPCを使用し、吸水性高分子化合物(1)を溶解する溶液としてアセトニトリルと水との1:1混合溶液を使用して、PEO換算で測定した。

一方、上記化学式(III)におけるR<sup>2</sup>がC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>であり、上記化学式(IV)におけるR<sup>3</sup>がエチレン基であり、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>及びR<sup>6</sup>がメチル基であり、X<sup>-</sup>がC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OSO<sub>3</sub>ーである、上記(a)のカチオン性高分子化合物(2)を用意した。このカチオン性高分子化合物(2)におけるモル分率(NMRによる測定)は、上記化学式(II)で表されるエチレン構造単位が65モル%、上記化学式(III)で表されるアクリレート構造単位が5モル%、そして上記化学式(IV)で表されるアクリルアミド構造単位が30モル%であった。また、このカチオン性高分子化合物(2)の重量平均分子量(GPCによる測定)は、23000であった。

そして、80重量部の吸水性高分子化合物(1)と、20重量部のカチオン性高分子化合物(2)とを、二軸の押出機を用いて150℃の押出条件で混合し、ペレット化した。次にこれを一軸の押出機を用いて150℃の条件で押し出し、厚みが40μmのフィルムを作成した。そして、このフィルムとポリエチレンテレフタレートフィルム(厚み100μm)とを重ね合わせ、160℃の条件でラミネート加工を施して、実施例1のイン

10

15

20

25

クジェット記録シートを得た。

#### [実施例2]

上記式(I)におけるmが28であり、nが2であり、pが118であり、Yが炭素数12から14の炭化水素基であり、X¹がエチレングリコール残基であり、R¹がテレフタル酸残基である吸水性高分子化合物(1)を用意した。この吸水性高分子化合物(1)では、ポリアルキレンオキシド化合物中の炭素数4以上のアルキレンオキシドが占める率は6重量%であった。また、AX¹Aで表されるポリアルキレングリコール残基の重量平均分子量は13873であった。また、この吸水性高分子化合物(1)の実施例1と同様の測定方法における重量平均分子量は、97111であった。

一方、上記化学式 (III) におけるR<sup>2</sup>がC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>であり、上記化学式 (IV) におけるR<sup>3</sup>がエチレン基であり、R<sup>4</sup>及びR<sup>5</sup>がメチル基であり、R<sup>6</sup>がラウリル基であり、X<sup>-</sup>が塩素イオンである、上記 (a) のカチオン性高分子化合物 (2) を用意した。このカチオン性高分子化合物 (2) におけるモル分率 (NMRによる測定) は、上記化学式 (II) で表されるエチレン構造単位が70モル%、上記化学式 (III) で表されるアクリレート構造単位が10モル%、そして上記化学式 (IV) で表されるアクリルアミド構造単位が20モル%であった。また、このカチオン性高分子化合物 (2) の重量平均分子量 (GPCによる測定) は、23000であった。そして、75重量部の吸水性高分子化合物 (1) と、25重量部のカチ

### [実施例3]

インクジェット記録シートを得た。

上記式(I)におけるmが42であり、nが23であり、pが168であり、Yがエチル基であり、X<sup>1</sup>がエチレングリコール残基であり、R<sup>1</sup>が

オン性高分子化合物 (2) とを用い、実施例1と同様にして、実施例2の

15

イコサン二酸残基である吸水性高分子化合物(1)を用意した。この吸水性高分子化合物(1)では、ポリアルキレンオキシド化合物中の炭素数4以上のアルキレンオキシドが占める率は18重量%であった。また、AX<sup>1</sup>Aで表されるポリアルキレングリコール残基の重量平均分子量は21854であった。また、この吸水性高分子化合物(1)の実施例1と同様の測定方法における重量平均分子量は、139860であった。

そして、85重量部の吸水性高分子化合物(1)と、15重量部の実施例1と同様のカチオン性高分子化合物(2)とを用い、実施例1と同様にして、実施例3のインクジェット記録シートを得た。

# [実施例4]

実施例1で用いた20重量部のカチオン性高分子化合物(2)に代えて、このカチオン性高分子化合物(2)10重量部とカチオン性の活性剤(3)としてのラウリルトリメチルアンモニウムクロライド10重量部とをあらかじめ150℃の熱ロールで混合してペレット化したものを用いた他は実施例1と同様にして、実施例4のインクジェット記録シートを得た。

#### [比較例1]

実施例1で用いた吸水性高分子化合物(1)を100重量部用い、カチオン性高分子化合物(2)を全く用いなかった他は実施例1と同様にして、比較例1のインクジェット記録シートを得た。

## 20 [比較例2]

実施例1で用いた20重量部のカチオン性高分子化合物(2)に代えて、カチオン性の活性剤(3)としてのラウリルトリメチルアンモニウムクロライド20重量部を用いた他は実施例1と同様にして、比較例2のインクジェット記録シートを得た。

#### 25 [インク吸収性テスト]

インクジェットプリンタ(商品名「エプソンPM750C」及び商品名

「キャノンBJC-455J」)を使用して、各実施例及び各比較例のインクジェット記録シートに印刷を施した。印刷終了の1分後に、インク受理層の印字部分を指で3回軽くこすり、インク吸収性を目視で評価した。インク吸収性が非常に良好で印字部分に変化が見られないものを「 $\bigcirc$ 」、良好なものを「 $\bigcirc$ 」、やや劣るものを「 $\bigcirc$ 」、インクが取れて印字部分が汚れてしまうものを「 $\times$ 」と判定した。この結果が、下記の表1に示されている。

#### 「インク滲み性テスト」

前述と同様に印刷を施したインクジェット記録シートを印刷終了後3時間室温で放置した。そして、温度35 $^{\circ}$ C、湿度90%の恒温恒湿器内に入れて、その後24時間後及び120時間後のインクの滲みを目視観察した。滲みが全く見られないものを「1」、極少量の滲みが見られるものを「2」、滲みがはっきりと見られるものを「3」、印字が判別できないほど滲んでいるものを「4」と判定した。この結果が、下記の表1に示されている。

表1 各インクジェット記録シートの評価結果

		実施例 1	実施例 2	実施例	実施例 4	比較例	比較例 2
インク吸収性	PM750C	0	0	0	0	Δ	0
	BJC-455J	0	0	0	0	0	0
インク滲み性 (24時間後)	PM750C	1	1.	1	1	4	2
	BJC-455J	1	1	1	1	3	2
インク滲み性 (120時間後)	PM750C	2	2	2	2	4	3
(120] [H] [X)	BJC-455J	1	1	1	1	4	3

表1において、各実施例のインクジェット記録シートは、各比較例のインクジェット記録シートに比べ、インク吸収性とインク滲み性との両方に 優れていることが解る。このことより、本発明の優位性が証明された。

### [産業上の利用可能性]

20

25

以上説明したように、本発明によれば、インクジェット記録時のインク 吸収性を良好とすることができ、また、従来インク受理層に親水性ポリマ ーを用いた場合に問題とされていたインク滲みを解消することができる。

10

### 請求の範囲

1. 下記化学式(I)で表される吸水性高分子化合物(1)を主成分とし、カチオン性高分子化合物(2)を含有するインクジェット記録シート用樹脂組成物。

$$-\{A X^1A R^1 \}-$$

[上記式(1)中、Aは(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O))と(CH<sub>2</sub>CHO) とからなり、その付加形態が

(ただし、m,n,pは1以上の整数である。また、繰り返し数m,n,pより計算される重量比は44(m+p)/(炭素数4以上のアルキレンオキシドの分子量) n=94/6~80/20に設定され、また、各繰り返し単位m,pより計算される重量割合において、p/(m+p)が50重量%以上となるよう設定される。Yは炭素数2以上の炭化水素基である。)。そして、X<sup>1</sup>は活性水素基を2個有する有機化合物の残基、R<sup>1</sup>はジカルボン酸類化合物残基である。]

20

25

2. 上記カチオン性高分子化合物(2)が、下記化学式(II)で表されるエチレン構造単位65モル%以上99モル%以下、下記化学式(III)で表されるアクリレート構造単位15モル%以下及び下記化学式(IV)で表されるアクリルアミド構造単位1モル%以上35モル%以下からなる、線状に不規則に配列した重量平均分子量が1000以上5000以下の

カチオン性高分子化合物である請求の範囲第1項記載のインクジェット記録シート用樹脂組成物。

$$---(CH_2-CH_2)---$$

5

$$--(CH_2-CH)- COOR^2$$
(III)

10 (式中、 R<sup>2</sup>は炭素数1~4のアルキル基を示す。)

20

(式中、 $R^3$ は炭素数2~8のアルキレン基、 $R^4$ 及び $R^5$ はそれぞれ 炭素数1~4のアルキル基、 $R^6$ は炭素数1~12のアルキル基、炭素 数7~12のアリールアルキル基又は炭素数6~12の脂環アルキル基、  $X^6$ はハロゲンイオン、 $CH_3OSO_3^-$ 又は $C_2H_5OSO_3^-$ を示す。)

25

3. 上記カチオン性高分子化合物(2)が、上記化学式(II)で表されるエチレン構造単位65モル%以上99モル%以下、上記化学式(III)で表されるアクリレート構造単位15モル%以下及び下記化学式(V)で表されるアクリルアミド構造単位1モル%以上35モル%以下からなる

25

٥

、線状に不規則に配列した重量平均分子量が1000以上5000以下 のカチオン性高分子化合物である請求項1に記載のインクジェット記録シ ート用樹脂組成物。

(式中、  $R^3$ は炭素数2~8のアルキレン基、 $R^4$ 及び $R^5$ はそれぞれ 炭素数1~4のアルキル基、 $X^9$ はハロゲンイオン、  $CH_3OSO_3$  フは $C_2H_5OSO_3$ を示す。)

- 4. 上記吸水性高分子化合物(1)とカチオン性高分子化合物(2)との重量混合比が、50/50以上99/1以下である請求の範囲第1から 3項のいずれかに記載のインクジェット記録シート用樹脂組成物。
- 5. カチオン性又はノニオン性の活性剤(3)をさらに含む請求の範囲 第1から4項のいずれかに記載のインクジェット記録シート用樹脂組成物
- 6. 上記カチオン性又はノニオン性の活性剤 (3) の配合量が1重量% 20 以上10重量%以下である請求の範囲第5項記載のインクジェット記録シート用樹脂組成物。
  - 7. 基材層と、この基材層に積層されたインク受理層とを備えたインクジェット記録シートであって、

このインク受理層が、請求の範囲第1から6項のいずれかに記載の樹脂 組成物からなることを特徴とするインクジェット記録シート。

8. 請求の範囲第7項記載のインクジェット記録シートを用い、水性カ

ラーインクの小滴を吐出してインク受理層に付着させる工程を含むインク ジェット記録方法。

9. 基材層を構成する樹脂組成物をシート状に押し出すとともに、請求の範囲第1から6項のいずれかに記載のインクジェット記録シート用樹脂組成物をシート状に押し出して、両者を積層する工程を含むインクジェット記録シートの製造方法。

5

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/02190

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl <sup>7</sup> B41M5/00, C08L71/02, C08L1 B41J2/01, C08J5/18	01/00, C08L23/08,				
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELD	S SEARCHED					
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> B41M5/00, C08L71/02, C08L101/00, C08L23/08,  B41J2/01, C08J5/18					
Jits Koka	tion searched other than minimum documentation to the suyo Shinan Koho 1926-1996 ii Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000	Toroku Jitsuyo Shinan K Jitsuyo Shinan Toroku K	oho 1994-2000 oho 1996-2000			
Electronic d	lata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.			
Y	JP, 11-208107, A (Mitsubishi Pl 03 August, 1999 (03.08.99), Full text; all drawings (Fami		1-9			
Y	JP, 7-195826, A (DAI-ICHI KOGYO 01 August, 1995 (01.08.95), Full text; all drawings (Fami		1-9			
Y	JP, 10-71763, A (Gunze Limited) 17 March, 1998 (17.03.98), Full text; all drawings (Fami		1-9			
Y	JP, 11-123869, A (Gunze Limited 11 May, 1999 (11.05.99), Full text; all drawings (Fami		1-9			
Y	JP, 10-147058, A (Konica Corpor 02 June, 1998 (02.06.98), Full text; all drawings (Fami	1-8				
	JP, 11-78217, A (Konica Corpora 23 March, 1999 (23.03.99),	ation),				
<b>⊠</b> Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an invention cannot step when the document is taken alone "Y" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
Date of the	than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search 02 June, 2000 (02.06.00)  Date of mailing of the international search 13 June, 2000 (13.06.00)					
Name and n	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer				
Facsimile N	io.	Telephone No.	_			

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/02190

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Full text; all drawings (Family: none)	1-8
	JP, 10-6637, A (Sumitomo Seika Chemicals Company, Limited.),	
Y	13 January, 1998 (13.01.98), Full text; all drawings & WO, 97/49561, Al	1-8
Y	JP, 7-1829, A (Toray Industries, Inc.), 06 January, 1995 (06.01.95), Full text; all drawings (Family: none)	1-8
*	JP, 7-9757, A (Fuji Photo Film Co., Ltd.),	1-0
A	13 January, 1995 (13.01.95), Full text; all drawings (Family: none)	1-9
A	JP, 9-216456, A (Oji Paper Co., Ltd.), 19 August, 1997 (19.08.97), Full text; all drawings (Family: none)	9
r v	JP, 2000-127612, A (DAI-ICHI KOGYO SEIYAKU CO., LTD.), 09 May, 2000 (09.05.00), Rull toyt, all drawings (Ramily, pope)	1 - 0
E,X	Full text; all drawings (Family: none)	1-9
!		
٠		
!		
!		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

#### A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1' B41M5/00, C08L71/02, C08L101/00, C08L23/08, B41J2/01, C08J5/18

### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' B41M5/00, C08L71/02, C08L101/00, C08L23/08, B41J2/01, C08J5/18

#### 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2000年

日本国登録実用新案公報

1994-2000年

日本国実用新案登録公報

1996-2000年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	JP, 11-208107, A (三菱樹脂株式会社) 3.8月.1999 (03.08.99) 全文、全図	1-9
1	(ファミリーなし)	
Y	JP, 7-195826, A (第一工業製薬株式会社) 1.8月.1995 (01.08.95) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
}		ł

## X C欄の続きにも文献が列挙されている。

#### □ パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 02.06.00 国際調査報告の発送日 13.06.00 第3.06.00 第3.06.00 第3.06.00 第15 東京都千代田区霞が関三丁目 4番3号 第15 国際調査報告の発送日 13.06.00 第15 電話番号 03-3581-1101 内線 3231

G (#1)	STATE Law 1 STATE A Law	<del></del>
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	JP, 10-71763, A (グンゼ株式会社) 17.3月.1998 (17.03.98) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
Y	JP, 11-123869, A (グンゼ株式会社) 11.5月.1999 (11.05.99) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
Y	JP, 10-147058, A (コニカ株式会社) 2.6月.1998 (02.06.98) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-8
Y	JP, 11-78217, A(コニカ株式会社) 23.3月.1999(23.03.99) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-8
Y	JP, 10-6637, A (住友精化株式会社) 13.1月.1998 (13.01.98) 全文、全図 &WO, 97/49561, A1	1-8
Y	JP, 7-1829, A (東レ株式会社) 6.1月.1995 (06.01.95) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-8
<b>A</b> .	JP, 7-9757, A (富士写真フィルム株式会社) 13.1月.1995 (13.01.95) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
A	JP, 9-216456, A (王子製紙株式会社) 19.8月.1997 (19.08.97) 全文、全図 (ファミリーなし)	9
E, X	JP, 2000-127612, A (第一工業製薬株式会社) 9. 5月. 2000 (09. 05. 00) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
<u> </u>		

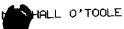


# 国際出願番号 PCT/JP00/02190

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP, 2000-135857, A (第一工業製薬株式会社)	開水の一種の
E, Y	16.5月.2000 (16.05.00) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
	·	
	·	
,		

様式PCT/1SA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

	•			•	
			1		
					*. :
					•
	•				
					1

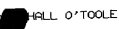


NO.190 - P.2/7

1/4

特許協力	1条約に基づく国際出頭顕著	1/4 
	原本(出現用) - 印刷日	時 2000年04月04日 (04.04.2000) 火曜日 14時03分14秒
	受理官庁記入協 国際出類番号,	
0-2	<b>回除出顧日</b>	·
0-3	(受付卸)	
	様式-PCT/RO/101 この特許協力条約に基づく国 際出願顧書は、	
0=4-1	右記によって作成された。	PCT-EASY Version 2.90 (updated 08.03.2000)
1	甲立て 出顧人は、この國際出願が特許 協力条約に従って処理されるこ とを請求する。	
0-8	出願人によって指定された受 理官庁	日本国特許庁(RO/JP)
	出題人又は代理人の書類記号	00P172W0
	発明の名称	インジェクト記録シート用樹脂組成物、同記録シート、同記録方法及び同記録シートの製造方法
	出願人	
	この欄に記載した者は	出願人である (applicant only)
	右の指定国についての出願人で ある。	米国を除くすべての指定国 (all designated States except US)
[[-4] a ] :	名称	第一工業製業株式会社
[[-4en ]]	Name	DAI-ICHI KOGYO SEIYAKU CO., LTD
1{-\$ja };	あて名:	600-8873 日本国 京都府 京都市 下京区西七条東久保町 5 5
II-5en }	Address:	55 Nishi-shichijo Higashi-kubocho, Shimogyo-ku 中本体的性
11-6 . [	国籍 (国名)	日本図 1b Jabau
	住所(国名)	日本国 JP
	電話番号	075-321-1996
	ファクシミリ番号	075-322-2615

	Ā	
	*	
	·	
•		



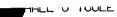
2/4

特許協力条約に基づく国際出願期書

00217290

	原本(出頭用)- 印刷日	時 2000年04月04日 (04.04.2000) 火塩日 14時03分14秒
111-1	その他の出頭人又は発明者	
141-1-1	この欄に記載した者は	出願人である (applicant only)
111-1-2	右の指定国についての出願人で	米国を除くすべての指定国 (all designated
	ある。	States except US)
[{{-!-}}}	名称	三菱樹脂株式会社
iii-t-len		MITSUBISHI PLASTICS, INC.
	あて名:	100-0005 日本国
		東京都 千代田区
		大の内2丁目5番2号
([(-l-5en	Address:	5-2, Marunouchi 2-chome
		Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005
	}	Japan
111-1-0	<b>回籍</b> (国名)	日本国 JP
111-1-7	住所 (国名)	日本国 JP
TIT-2	その他の出層人又は発明者	
[[[-2-]	この欄に記載した者は	出頭人及び発明者である(applicant and
		inventor)
111-2-3	右の指定国についての出顔人で	米国のみ (US only)
	ある。	
	氏名(姓名) \	松尾 牟晶
111-1-401	Name (LAST, First)	MATSUO, Katsuaki
[[]=?=5] <b>a</b>	あて名:	600~8806 日本国
		京都府 京都市
		下京区中堂寺壬生川町29-!
-2-Sen	Address:	29-1, Chudoji-mibugawa-cho, Shimogyo-ku
		Kyoto-shi, Kyoto 600-8806
	<b>\</b>	Japan
111-2-6	国籍(国名)	日本図 15
111-2-7	住所(国名)	日本園 JP
111-3	その他の出願人又は発明者	
[] (-3-(	この欄に記載した者は	出版人及び発明者である(applicant and
		inventor)
1[[-3-2	右の指定国についての出願人で	米国のみ (US only)
1[[-3-4]a	ある。  氏名(姓名)	棒 隆幸
	Name (LAST, First)	
[[1-3-5]z	あて名:	TSUBAKI, Takayuki
• •/-	B (13.	615-8024 日本国
•	•	西京区桂西滝川町42-4-C
111-3-5en	Address:	42-4-C, Katsura-nishitakigawa-cho,
	Addit 622:	
		Nishikyo-ku
		Kyato-shi, Kyata 615-8024
111-3-6	関係 /空々)	Japan
()(-3-7	国籍(国名)  住所(国名)	日本国」
		日本国 」。

			•
		. * •	



特許協力条約に基づく国際出頭顧客 原本(出現用) - 印刷日時 2000年04月04日 (04.04.2000) 火蛭日 14時03分14秒

002172#0

(Y-1	TANKS OF THE PARK OF THE PARK OF	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	代是人又は共通の代表者、通	
	知のあて名	10-41
	下記の音は国際機関において右	代理人 (agent)
	記のことく出願人のために行動	
[V+]=1;.	する。	-
	氏名(姓名)	角田 募宏
(4-1-16H	Name (LAST, First)	SUMIDA, Yoshihiro
[V-1-2;4	あて名:	650~0031 日本国
		F   D   D   D   D   D   D   D   D   D
		兵庫県 神戸市
		中央区 東町 123番地の1 貿易じお3階
		有古特許事務所
(4-1-750	Address:	Arco Patent Office
		3rd.Fl., Bo-eki Bldg., 123-1, Higashimachi,
		Chuo-ku
		Kabe-shi, Hyoga 650-0031
14-1-3		Japan
	電話委号	078-321-8822
(Y-1-4	ファクシミリ番号	078-391-5791
(Y-1-5	電子メール	office@arco.chuo.kobe.jp
(V-2	その他の代理人	筆頭代理人と同じあて名を有する代理人
		(additional agent(s) with same address as
		first named agent)
(V-2-1)a	氏名	
	I A	高石 郷; 古川 安航; 阪本 英男; 西谷 俊男; 幅
		夏司
14-5-(eu	Name (s)	TAKAISHI, Satoru; FURUKAWA, Yasuyuki;
		SAKAMOTO, Hideo; NISHITANI, Toshio; HABA,
	1	Kelli
7	国の指定	
<b>V</b> -1	広域特許	EP: AT BE CHALL CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
	(他の種類の保護又は取扱いを	LU MC NL PT SE
	求める場合には括弧内に記載す	
	(る。)	及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国
V-2		である他の国
1-2	国内特許 (4) (2) (4)	CN KR US
	(他の種類の保護又は取扱いを	
	求める場合には括弧内に記載する。)	
V-5		
V-5	指定の確認の宣言	
V-5	指定の確認の宣言 出願人は、上記の指定に加えて	
V-5	指定の確認の宣言   出願人は、上記の指定に加えて  、規則4.9(b)の規定に基づき、	
V-5	潜定の確認の宣言 出願人は、上記の指定に加えて 、規則4.9(b)の規定に基づき、 物数協力を約のもとで認められ	
V-5	潜定の確認の宣言 出願人は、上記の指定に加えて 、規則4.9(b)の規定に基づき、 物数協力を約のもとで認められ	
V-5 .	潜定の確認の宣言 出願人は、上記の指定に加えて 規則4.9(b)の規定に基づき、 特許協力条約のもとで認められ る他の全ての国の指定を行う。 ただし、Y-6機に示した関の指 定を除く、出顧人は、これらの	
V-5	潜定の確認の宣言 出願人は、上記の指定に加えて、規則4.9(b)の規定に基づら、特許協力条約のもとで認められる他の全での国の指定を行う。 ただし、Y-6機に示した関の指定を除く。出願人は、この6のにした。出願人は、この6のに見かれる指定が確認を条件と	
V-5 .	潜定の確認の宣言 出類人は、上記の指定に加えて、 規則4.9(b)の規定に認められる。 特許協力を約のもも指定で認め行う。 も他のし、Y-6機関に示した関のた た定をはく。出程度が確認を行めと になる。 となる。 となる。 となる。 となる。 となる。 となる。 となる。 と	
<b>∀-</b> \$	潜定の確認の宣言 出類の宣言 出類別4.9(b)の規定に加えて、 特許協力を がるのででででである。 特許他のし、 ででででである。 ででである。 でである。 ででである。 でできる。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 ででなる。 でである。 ででなる。 でである。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 ででなる。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でである。 でできる。 でである。 でで、 でで、 でで、 でで、 でで、 でで、 でで、 でで、 でで、 でで	
V-\$	潜定の確認の宣言 出現した。 は、上記の指定に加えて、加える。 は、上記の規定に加える。 に加える。 に加える。 に記述ののものがでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 にここを にいるがでいた。 にここに にいるがでいた。 にここに にいるがでいた。 にいるでは、 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 に	
Y-\$	潜定の確認の宣言 出現した。 は、上記の指定に加えて、加える。 は、上記の規定に加える。 に加える。 に加える。 に記述ののものがでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 に記述のでは、 にここを にいるがでいた。 にここに にいるがでいた。 にここに にいるがでいた。 にいるでは、 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいるでいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 にいた。 に	
Y-\$	電話のでする。 での記述のでする。 での記述を関係した。 を記述を関係した。 を記述を関係した。 を記述をでででできる。 でででできる。 でいる。 でい。 でいる。 でい	
	ででは、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は	
Y~ <del>0</del>	潜定の確認の宣言 定面指定のでは、(b) の記録を に基認を に基認を に基認を に基認を に基認を にのが にを にの にを にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの	なし (NONE)
Y-5 Y1	居定の確認の宣言 定面指定の指定に 定題の記念を に基認を に基認を にの にを にの にを にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの	なし (NONE)
Y~ <del>0</del>	潜定の確認の宣言 定面指定のでは、(b) の記録を に基認を に基認を に基認を に基認を に基認を にのが にを にの にを にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの	

			•
		. •	
•			
		~	

特許協力条約に基づく国際出題顕**書** 原本(出風用) - 印刷日時 2000年04月04日 (04.04.2000) 火曜日 14時03分14秒

00217270

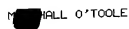
	照合福	戸紙の枚数	赤げされた電子データ
	顧書	4	P
!	明細書	20	-
}	請求の範囲	4	-
ļ	<b>多</b> 約	1	00p172wo. ab, txt
	図面	0	-
	合計	29	
	添付書類	添行	部行されたモデデータ
	手数料計算用紙	7	-
	別個の記名押印された委任状	7	-
6	PCT-EASYディスク	-	フレキシブルディスク
7	その他	納付する手数料に相当する特許印紙を貼付した書面	
1	その他	国際事務局への振込みを証明する書面	-
8	要約番とともに提示する図の番号		
9	国際出頭の使用言語名:	日本語 (Japanese)	
	提出者の記名押印	TEVE -	理
	氏名(姓名)	角田 嘉宏	<b>S</b> ŒV

# 受理官庁記入欄

TA		
10-1	国際出願として提出された書	1
	国際出頭として提出された書類の実際の受理の日	Į.
10-2	凶面:	
10-2-1	受理された	
10-2-2	不足図面がある	
10-3	一个に図問いのる	
10-3	国際出願として提出された書類を補完する書類又は図面であってその後期間内に提出されたものの実際の受理の日(れたものの実際の受理の日(れたものの実際の受理の日(れたものの実際の受理の日)	
	類を補完する番類又は図面で	
	あってその後期間内に提出さ	
	<b> れたものの実際の受理の日(</b>	
	訂正百)	
10-4		
	特許協力条約第11条(2)に基づ く必要な補完の期間内の受理	
	の日	
10-5		
	出題人により特定された国際	ISA/JP
TA .	調査機関	
10-6	調査手数料未払いにつき、国 際調査機関に調査用等しを送	
	際調査機関に調査用等しを送	1
	付していない	

# 国際事務局記入欄

11-1	記録原子の実現の買		 
,, ,	記録原本の受理の日		•
		l l	



PCT字数料計算用紙(顯會付属書)

原本(出資用)~ 印刷日時 2000年04月04日 (04.04.2000) 火曜日 14時03分14秒

00P17290

[この用紙は、盥除出線の一部を構成せず、回際出類の月紙の枚数に算入しない] 受理官庁配入福 Q-1 国際出願番号. 0-2 受理官庁の日付印 様式-PCT/RO/101 (付属書) このPCT字数料計算用紙は、 0-4 PCT-EASY Version 2.90 (updated 08.03.2000) 右記によって作成された。 0-4-1 0-3 出願人又は代望人の夢類記号 GGP172W0 一工業製業株式会社 Ţ 出頭人 第 **小計 (197)** 所定の手数料の計算 18,000 送付手数料  $\Rightarrow$ 77,000 12-2 調查手数料 ζ  $\Rightarrow$ 12-3 国際手数料 基本手数料 (最初の30枚まで) 46,000 12-4 30夜を越える用紙の衣数 0 12-5  $\infty$ 1,100 用紙!牧の手数料 . # 2-B 62 合計の字数料 12-7 46,000 b1 + b2 = 指定手数料 12-8 国際出願に含まれる指定国 数 12-9 Number of designation (ees payable (maximum 8) 12-10 「指定当たりの手数料 00 9, 900 12-11 合計の指定手数料 39,600 12-12 PCT-EASYによる料金の -14.200減額 71,400 12-13 国際手数料の合計 (B+D-R) 12-17 納付するべき手数料の合計 (T+S+I+P) 166,400 1 送付手数料:特許印紙 調査手数料:特許印紙 国際手数料:銀行口座への振込み 優先権証明書請求手数料: 12-19 支払方法 EASYによるチェック結果と出願人による言及 弁理士 6586 角田墓 弁理士 8896 高石川李 弁理士 10624 古川安 井理士 10816 阪本英 弁理士 11095 西谷 弁理士 11483 幅度司 6586 角田嘉宏 8896 高石郷 10624 古川安航 10816 阪本英男 11095 西谷敦男 出願人による言及 注釈 T3-1-1

				,
			•	



00P172W0

7,000,000					
13-3-2	BASYによるデェック結果 指定国	Green? より多くの指定が可能です。(以下の国が指定からはずされています: AP:(GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW); EA:(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM); OA:(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE. SN, TD, TG); AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA. CH, LI, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW) 確認してください。			
13-2-4	EASYによるチェック結果 優先権	Green? 優先権の主張が一つもなされていませんが、よろしいですか?			
13-3-6	EASYによるチェック結果 内訳	Green? 国際出願に図面が含まれていませんが、よろしいですか?			
(3-2-9	EASYによるチェック結果 注釈	Yellow! 顧書に表示しなければならない通常の項目はすべて他のPCT-EASYの機能で入力することができます。営及を用いた表示の有効性について確認してください。			
13-2-10	EASYによるチェック結果 受理官庁/國際事務局記入欄	Green? この顧書を作成したPCT-EASYは英語版ないし西欧宮 語版以外のWindows上で動作しています。ASCII文字 以外の文字について、顧書と電子データを注意して 比較してください。			

	Y	•		,
			-4.	

08/07 10:01

02'23

7

OK

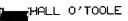
CONNECTION ID ST. TIME

USAGE T

RESULT

PGS.

		*



MARSHALL, GERSTEIN & BORUN

ATTORNEYS AT LAW
6300 SEARS TOWER
233 SOUTH WACKER DRIVE
CHICAGO, ILLINOIS 60606-6402
(312) 474-6300

August 7, 2001

FAX: (312) 474-0448

### FACSIMILE TRANSMITTAL SHEET

TO:

Ms. Rhonda Wallace

United States Patent and Trademark Office

CLIENT NO: 19036 MATTER NO: 37155 COUNTRY CODE: US

**EXTENSION: 9543** 

FROM:

Karen K. Morfoot

Marshall, Gerstein & Borun

PAGES (INCLUDING THIS PAGE): 5

PLEASE CONFIRM RECEIPT:

Yes.

MESSAGE: Attached please find FORM R101, which corresponds to 09/806,615. Please call me at 312-474-9543 if you have any questions.

Please contact Karen Morfoot if you do not receive all of the pages in good condition.

\*\*\*\*\*

The material of this transmission contains confidential information intended only for the addressee. If you are not the addressee, any disclosure or use of this information by you is strictly prohibited. If you have received this facsimile in error, please notify us by telephone immediately.

		:	





# 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 00P172WO	今後の手続きに		報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/02190	国際出願日(日.月.年)	05.04.00	優先日 (日.月.年)
出願人 (氏名又は名称) 第一工業製薬	株式会社		
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付され		川第41条(PCT 1 8	3条)の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 4	ページである。		•
この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも初	5付されている。	·
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除っ この国際調査機関に提出さ			- · · - · · · · · · · · · · · · · · · ·
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書		削を含んでおり、次の	配列表に基づき国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブル	ディスクによる配列	表
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出された書	面による配列表	•
出願後に、この国際調査機			
<u></u> 田穣伎に促出した暑面によ   書の提出があった。	<b>る配列表が田願時</b>	における国際田願の「	開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
■ 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシ	ブルディスクによる	配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 間 請求の範囲の一部の調査が	\$できない(第I#	(1000)	,
3. 党明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)	•	
4. 発明の名称は 💮 🗓 出願	<b>負人が提出したもの</b>	)を承認する。	
□ 次日	ニ示すように国際調	<b>寄査機関が作成した。</b>	
_			· ·
5. 要約は 🗓 出願	<b>種人が提出したもの</b>	を承認する。	
国際	<b>深調査機関が作成し</b>		第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。[] 出願	(人が示したとおり	である。	区 なし
	<b>賃人は図を示さなか</b>	った。	
□ 本図	は発明の特徴を-	-層よく表している。	

		. ,

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC)
A.,	75 71 Y 189 7 W 21 21 21 Y 21 X		(

Int. Cl' B41M5/00, C08L71/02, C08L101/00, C08L23/08, B41J2/01, C08J5/18

## B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' B41M5/00, C08L71/02, C08L101/00, C08L23/08, B41J2/01, C08J5/18

### 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2000年

日本国登録実用新案公報

1994-2000年

日本国実用新案登録公報

1996-2000年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

### C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP, 11-208107, A (三菱樹脂株式会社) 3.8月.1999 (03.08.99) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
. Y	JP, 7-195826, A (第一工業製薬株式会社) 1.8月.1995 (01.08.95) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9

# |X|| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

02.06.00

国際調査報告の発送日

1306.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 木 村 史 郎 2H 9711

電話番号 03-3581-1101 内線 3231

		•
•		

C(続き).	関連すると認められる文献	<del></del>
引用文献の		関連する 請求の範囲の番号
Y	JP, 10-71763, A (グンゼ株式会社) 17. 3月. 1998 (17. 03. 98) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
Y	JP, 11-123869, A (グンゼ株式会社) 11.5月.1999 (11.05.99) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
Y	JP, 10-147058, A (コニカ株式会社) 2.6月.1998 (02.06.98) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-8
Y	JP, 11-78217, A (コニカ株式会社) 23.3月.1999 (23.03.99) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-8
Y	JP, 10-6637, A (住友精化株式会社) 13.1月.1998 (13.01.98) 全文、全図 &WO, 97/49561, A1	1-8
Y	JP, 7-1829, A (東レ株式会社) 6.1月.1995 (06.01.95) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-8
Α .	JP, 7-9757, A (富士写真フィルム株式会社) 13.1月.1995 (13.01.95) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
A	JP, 9-216456, A (王子製紙株式会社) 19.8月.1997 (19.08.97) 全文、全図 (ファミリーなし)	9
Е, Х	JP, 2000-127612, A (第一工業製薬株式会社) 9.5月.2000(09.05.00) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
·		·

	÷.		
÷-			

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Е, Ү	JP, 2000-135857, A (第一工業製薬株式会社) 16.5月.2000(16.05.00) 全文、全図 (ファミリーなし)	1-9
	· <del>- ·</del>	
	*	
		·

	•			
			00,00	
	•			



### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 11208107 A

(43) Date of publication of application: 03 . 08 . 99

(51) Int. Cl

B41M 5/00

B29C 47/06

B29C 55/12

B32B 27/36

B32B 27/40

// B29K 67:00

B29K 75:00

B29L 7:00

(21) Application number: 10027876

(71) Applicant:

MITSUBISHI PLASTICS IND LTD

(22) Date of filing: 27 . 01 . 98

(72) Inventor:

TERADA SHIGENORI

TAKAGI JUN

### (54) COLLAPSIBLE RECORDING SHEET AND MANUFACTURE THEREOF

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To form a collapsible recording sheet having superior ink jet recording characteristics by setting a recording layer consisting mainly of a hydrophilic polymer compound formed of a repeat unit, and further having a specific straight line light permeability.

SOLUTION: A polylactic acid polymer forming a base material is polylactic acid in most general. Such polylactic acid having a glass transition point of a room temperature or higher is a decomposable polymer capable of obtaining a transparent base sheet. The hydrophilic polymer compound is composed of a repeat unit expressed by -[AY]-, or -[AYAR]-. Herein, A is a polyalkylene oxide residue moiety shown by the formula, Y is an organic compound residue moiety having two active hydrogens, R is a dicarboxylic compound residue moiety. Besides, the sheet is need to have its straight line light permeability of 70% or more.

COPYRIGHT: (C)1999, JPO

(CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> O)<sub>x</sub> - (CH<sub>2</sub> CH O)<sub>y</sub> - (CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> O)<sub>z</sub> -

		•